Scarcning 17

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-189699

(43) Date of publication of application: 13.07.1999

(51)Int.CI.

C08L 53/00 C08K 3/34

(21) Application number: **09-369009**

(71) Applicant: NIPPON POLYCHEM KK

TOYOTA MOTOR CORP

(22)Date of filing:

26.12.1997

(72)Inventor: IWANAMI KUNIO

KOBAYASHI AKIRA

MURAYAMA MITSUHIRO

FUJITA YUJI

NAGAI TAKAYUKI NOMURA TAKAO

MATSUDA MASATOSHI

KITO OSAMU **IWAI HISAYUKI**

(54) POLYPROPYLENE RESIN COMPOSITION

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a composition excellent in moldability and having good balance among mechanical properties by blending a crystalline ethylene/ propylene block copolymer, a thermoplastic elastomer, and tale so as to provide specified mechanical properties measured by the method of ASTM.

SOLUTION: The crystalline ethylene/propylene block copolymer used comprises the one with an MFR of 60-120 g/10 min, of which the homopolypropylene part has an isotactic pentad fraction of at least 96% and an MFR of 150-250 g/10 min, and the ethylene/propylene copolymer part accounts for 5-10 wt.%. The thermoplastic elastomer used comprises one or more styrene-ethylene/butylene-styrene block copolymers. The physical properties of the composition are as follows: flexural modulus 1,800 MPa, tensile vield strength 20 MPa, impact strength (23°C) 180 J/m, impact strength (-30°C) 30 J/m, MFR=40-60 g/10 min, b-axis orientation 720 and the like.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

26.01.2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平11-189699

(43)公開日 平成11年(1999)7月13日

(51) Int.CL⁶

鉄別配号

ΡI

C08L 53/00 C08K 3/34 C08L 53/00 C08K 3/34

審査請求 未請求 請求項の数1 FD (全 9 頁)

(21)出顧番号

(22)出顧日

特顧平9-369009

平成9年(1997)12月26日

(71)出顧人 596133485

日本ポリケム株式会社

東京都千代田区有楽町一丁目10番1号

(71)出顧人 000003207

トヨタ自動車株式会社

愛知県豊田市トヨタ町 1 番地

(72)発明者 岩漁 邦夫

三重県四日市市東邦町1番地 日本ポリケ

ム株式会社四日市技術センター内

(72)発明者 小林 明

三重県四日市市東邦町1番地 日本ポリケ

ム株式会社四日市技術センター内

(74)代理人 弁理士 河備 健二

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 ポリプロピレン樹脂組成物

(57)【要約】

【課題】 従来のポリプロビレン系材料より大幅に物性 バランスが向上し、自動車内外装共通に使えるような材料であり、優れた薄肉成形性及びフローマークを大幅に 低減したポリプロビレン樹脂組成物を提供する。

【解決手段】 (A)特定のエチレン-プロピレンプロック共産合体 (B)特定の熱可塑性エラストマー及び(C)タルク特定量からなり、ASTM法で測定した機械物性が特定の物性値を有し、かつ、射出成形によるASTM1号ダンベルの中心付近の広角X線回折による回折ビーク強度比から求められるり軸配向度が720以上であるポリプロビレン樹脂組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A) MF Rが60~120g/10分のエチレンープロピレンプロック共重合体であって、そのホモボリプロピレン部分のアイソタクチックペンタッド分率が96%以上、MF Rが150~250g/10分であり、かつエチレンープロピレン共享合体部分の割合が5~10重量%である結晶性エチレンープロピレンプロック共享合体54~65章量%と、(B) 一種または複数種のスチレンーエチレン・ブチレンースチレンブロック共享合体からなる熱可塑性エラストマー17~2 104重量%と(C)タルク15~25重量%からなり、ASTM法で測定した機械物性が下記の通りであり

曲げ弾性率≥1800MPa 引張り降状強度≥20MPa 23°C Izod 衝撃強度≥180J/m -30°C Izod 衝撃強度≥30J/m ロックウェル硬度(Rスケール)≥74 熱変形温度(HDT 18.5kg)≥73°C 脆化温度≤-20°C

MFR=40~60 g/10 %

かつ。射出成形によるASTM1号ダンベルの中心付近の広角X線回折による回折ビーク強度比から求められるり軸配向度が720以上であるボリプロピレン樹脂組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、射出成形性に優れたポリプロピレン樹脂組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】ポリプロピレンは、低密度でありながら 機械物性、成形性が良好であることから各種の分野に広 く利用されている。しかしながら、耐衝撃性や耐熱性に 劣るため、その改良を目的として多段重合で得られるエ チレンープロピレンプロック共重合体に、エチレンープ ロビレン共重合体ゴムやエチレンープテン共重合体ゴム などのゴム成分とタルクなどの無機フィラーを添加した 種々のポリプロビレン樹脂組成物が提案されている。 【0003】例えば、特開平1-149845号公報 は. (a) エチレン含有量2()~6()重量%の沸騰キシ レン可溶分を5~12重量%含み、重合体全体のエチレ 40 ン含有量が1~7重量%で、かつメルトフローレートが 15~50g/10分のプロピレン-エチレンブロック 共重合体59~74重量%と、(1)プロピレン含有量 が20~60重量%で、かつムーニー粘度ML...(1) 00℃)が100~150のエチレン-プロピレン共重 台体ゴム35~20重量%と、(c)比表面積が300 00 cm3/g以上で、平均粒径0.5~2.0 μmで あるタルク3~6重量%を配合してなる樹脂組成物を開 示している。

[0004]

2

【発明が解決しようとする課題】従来のポリプロビレン 樹脂組成物は、ゴム添加により耐衝撃性を改良したり、 無機フィラー添加により剛性を向上させているのが一般 的であり、耐衝撃性の改良に対しては剛性が犠牲にな り、剛性向上に対しては耐衝撃性が犠牲となるため、個 々の組成物の使用範囲は広いものではなかった。例えば 自動車用途ではバンバー等の外装部品は耐衝撃性を改良 した材料を用い、インスツルメンタルパネル等の内装材 は剛性を向上した材料を用いており、両者に共通するボ リプロピレン系材料はこれまで無かった。また、生産効 率の向上や軽量化のために成形品の薄肉化が進展してお り、従来以上の流動特性が求められている。本発明の第 1の課題は従来材料より大幅に物性バランスを向上し、 従来にない広い用途に向けた材料、例えば、自動車内外 装共通に使えるような材料を提供することにある。ま た。本発明の第2の課題は、従来のポリプロピレン樹脂 組成物にない優れた薄肉成形性を提供することにある。 更に、本発明の第3の課題は、従来のポリプロビレン系 材料の射出成形に伴い発生しているフローマークを大幅 20 に低減した材料を提供することにある。

[00051

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題を解決するために競意研究の結果、特定の広角X線回折による回折ピーク強度比を持つポリプロピレンを主成分とする組成物が機械物性。射出成形性に優れ、かつ良好な成形品表面を有することを見出し、本発明を完成した。

【0006】すなわち、本発明は、(A) MFRが60~120g/10分のエチレンープロピレンブロック共 宣合体であって、そのホモボリプロピレン部分のアイソタクチックペンタッド分率が96%以上、MFRが150~250g/10分であり、かつエチレンープロピレン共重合体部分の割合が5~10重量%である結晶性エチレンープロピレンブロック共宣合体54~65重量%と (B) 一種または複数種のスチレンーエチレン・ブチレンースチレンブロック共宣合体からなる熱可塑性エラストマー17~24重量%と(C) タルク15~25重量%からなり、ASTM法で測定した機械物性が下記の通りであり

40 曲げ弾性率≥1800MPa
引張り降状強度≥20MPa
23℃ Izod 衝撃強度≥180J/m
-30℃ Izod 衝撃強度≥30J/m
ロックウェル硬度(Rスケール)≥74
熱変形温度(HDT 18.5kg)≥73℃
脆化温度≤-20℃
MFR=40~60g/10分
かつ、射出成形によるASTM1号ダンベルの中心付近の広角X線回折による回折ビーク強度比から求められる
50 b軸配向度が720以上であるポリプロピレン樹脂組成

物である。

[0007]

【発明の実施の形態】本発明のポリプロピレン樹脂組成物を、以下に詳細に説明する。

[1]ポリプロピレン樹脂組成物の物性

本発明のボリプロピレン樹脂組成物は、射出成形による ASTM 1 号ダンベルの中心付近の広角X線回折による 回折ビーク強度比の b軸配向が720以上である必要が ある。ここで b軸配向強度比は次式で表される。

[0008]

【数1】

[(040)

阜躺配向= -----×100

I (110)

(式中、I (040) は広角 X 禄回折による 2θ = 13.93 における (040) 面に起因するピーク強度を示し、また、I (110) は広角 X 禄回折による 2θ = 16.68 における (110) 面に起因するピーク強度を示す。)

【0009】さらに、本発明のポリプロピレン樹脂組成物はASTM法で測定した機械物性が次の条件を満たすことが必要である。

曲げ弾性率≥1800MPa

引張り降状強度≥20MPa

23℃ | zod. 衝撃強度≥180 J/m

-30℃ | zod 衝撃強度≧30J/m

ロックウェル硬度(Rスケール)≥74

熱劣化温度 (HDT 18.5 kg) ≧73℃

脆化温度≤-20℃

MFR=40~60g/10分

これらの値の範囲外では用途が狭まり、かつ薄内の射出 成形品が得られない。

【0010】〔2〕ポリプロピレン系樹脂組成物の組成 成分

本発明の組成物は、(A)特定の結晶性エチレン・プロ ピレンブロック共重合体。(B)特定の熱可塑性エラス トマーおよび(C)タルクを特定量溶融混練することに 40 よって得られる。以下各成分について説明する。

【0011】(A) エチレンープロピレンブロック共宣 合体

本発明において使用する(A)エチレンープロビレンブロック共章合体は、実質的に(a)結晶性プロビレン章台体部分と、(b)エチレンープロビレン共章合体部分からなるものであるが、その他に(c)結晶性エチレンホモ重合体部分を少量含有するものでもよい。

(a)結晶性プロピレン重合体部分は、プロピレンのホーロの工程で(h)エチレンープロピレン共重合体部分を重 モ重合体であり、その部分のメルトフローレート(23 50 合する多段重合によって得ることができ、気相法、スラ

0℃、荷章2.16 kg、以下MFRという)が150 ~250g/10分、かつアイソタクチックペンタッド 分率(1PF)が96%以上、好ましくは98%以上である。MFRが低いと成形性が悪く、高すぎると物性が低下する。また、1PFが低いと組成物全体のb軸配向度が低くなり表面硬度が不足し、耐傷付性が問題となる。

【0012】ここで、アイソタクチックペンタッド分率(IPF)とは、Macromolecules、6巻、10 925頁(1973年)記載の方法、すなわちいC-NMRを使用する方法で測定されるポリプロピレン分子鎖中のペンタッド単位でのアイソタクチック分率である。換言すれば、アイソタクチックペンタッド分率は、プロピレンモノマー単位が4個連続してメソ結合した連鎖の中心にあるプロピレンモノマー単位の分率である。ただし、ビークの帰属に関しては、Macromolecules、8巻、687頁(1975年)に記載の方法に基づいて行った。具体的にはいC-NMRスペクトルのメチル炭素領域の全吸収ピーク中のmmmmピークの強度の全にフィソタクチックペンタッド単位を測定した

【0013】(b)エチレン-プロピレン共宣合体部分 は、結晶性の低いエチレンープロピレンランダム共量合 体の部分である。このエチレン-プロピレン共重合体部 分のエチレン含有量は、25~80重量%、また。この エチレン-プロビレン共重合体部分は、少量(5 モル% 以下程度)の第3成分、例えばブテンー1、オクテンー 1等のα-オレフィン等をさらに含有していてもよい。 【()()14】前述したような各部分を含有する(A)エ 30 チレン-プロピレンブロック共重合体の(a)結晶性ブ ロビレン重合体部分と、(b)エチレンープロビレン共 重合体部分の含有量は、(a)+(b)の合計を100 重量%として、(a) 結晶性プロピレン重合体部分が9 ()~95重量%である。一方、()) エチレンープロビ レン共重合体部分は5~10重量%である。共重合体部 分が多いと表面硬度、熱変形温度が低下し、製品に傷が 付きやすいという問題があり好ましくない。また、

(A) エチレン-プロピレンブロック共章合体のMFR は、60~120g/10分、好ましくは80~100g/10分である。MFRの値が60g/10分未満では組成物の流動性が悪化し、成形性、特に射出成形性が悪化し、かつ、耐傷付性が不足する。一方、MFRが120g/10分を超えると機械的強度が低下するために好ましくない。

【0015】 このような(A) エチレンープロビレンブロック共重合体は、例えば慣用のプロビレン重合法の一段以上の工程で(a) 結晶性プロピレン重合体部分(プロビレンホモ重合体)を重合した後、引き続き一段以上の工程で(b) エチレンープロピレン共重合体部分を重合する多段宣合によって得ることができ、気相法、スラ

リー法などの任意の方法にて製造できる。

【0016】なお、(a) 結晶性プロビレン重合体部分 (b) エチレン - プロピレン共章合体部分および (c) 結晶性エチレンホモ重合体部分は、例えば(A)エチレ ンープロピレンブロック共重合体を沸騰キシレンに溶解 し、冷却後に(a)結晶性プロピレン重合体部分および (c) 結晶性エチレンホモ重合体部分を不溶部として、 可溶部の(b) エチレン - プロピレン共重合体部分を分 離し、前記不溶部を100°Cに再加熱して(a) 結晶性 プロピレン重合体部分を不溶部として、それぞれ分離定 10 量することができる。

【()()17】(B) 熱可塑性エラストマー 本発明において使用する (B) 熱可塑性エラストマー は、一種または複数種のスチレン-エチレン・ブチレン スチレンブロック共重合体(以下SEBS)である。 本発明において使用するSEBSは、次の構造式 (1)で示されるものである。

PS-PEB-PS (I)

(上記式中、PSはポリスチレンブロックであり、PE Bはポリエチレン・ブテンブロックである。) このようなSEBSは、スチレンと1、3-ブタジエン とをブロック共重合したものを水素添加したものであ

【0018】 このSEBSの水素添加量は、90モル% 以上で、好ましくは不飽和結合を有さないものが、耐候 性、リサイクル性等の上から好ましい。また、SEBS のMFRは、0.5~15g/10分、好ましくは1~ 12g/10分である。複数種のSEBSを使用する場 台、混合したSEBSのMFRがこの範囲に入ることが 好ましい。MFRがり、5未満では流動性が不足するた めに成形性が悪化し、耐衝撃性も不足する。一方、MF Rが15g/10分を超えると、延性や耐衝撃性が不足 するために好ましくない。さらに、SEBSを構成する ポリスチレン部分の含有量は、10~30重量%が好ま しい。ボリスチレン部分の含有量が、10重量%未満で は耐衝撃性が悪化し、一方30重量%を超えると延伸が 不足するために好ましくない。

【0019】(C) タルク

本発明において使用する(C)タルクは、レーザー回折 散乱式粒度分布測定装置により測定した平均粒径が5 H m以下のものが好ましい。タルクの平均粒径が5 µmを 超えると、剛性や寸法安定性が不足するために好ましく ない。また、タルクは、変性シリコーンやチタネートカ ップリング剤等で表面処理すると、組成物の剛性や耐熱 性をより向上させることができるために好ましい。また 予め(A)成分の一部でマスターバッチ化しておいて用 いることもできる。

【0020】本発明のポリプロピレン樹脂組成物は、例 えば自動車の内外装材などその用途によっては、前記の 各成分(A)、(B)および(C)の合計100重量部 50 あり、(C)タルクが15~25重量%である。

に対し、さらに、酸化防止剤、熱安定剤および光安定剤 を各()。() 1~2 量量部程度添加することが好ましい。 成分の各々が()。() 1 重量部未満では各々の効果が十分 でなく、一方、2章量部を超えるとそれ以上の効果がな いばかりでなくポリプロピレン樹脂組成物の物性を低下 させるために好ましくない。

【0021】その場合使用する酸化防止剤としては、フ ェノール系、リン系等のものがあげられる。フェノール 系のものとして、例えばテトラキスー [メチレン-3] (3、5-ジーtーブチルー4-ヒドロキシフェニル) プロピオネート] メタン、2、6-ジーt-ブチルー4 ーメチルーフェノール、トリス(3、5-ジーt-ブチ ルー4-ヒドロキシフェニル)イソシアヌレート等があ けられる。

【0022】また、リン系のものとして、例えばトリス (2、4-ジーt-ブチルフェニル)ホスファイト、 4、4´ -ブチリデン-ビス(3 -メチル-6 - t -ブ チルフェニルージートリデシル) ホスファイト、1, 1. 3-トリス(2-メチル-4-ジトリデシル-ホス 20 ファイトー5-t-ブチル) 等があげられる。

【0023】熱安定剤としては、例えばジステアリルチ オプロピオネイト、ジラウリルチオプロピオネイト等イ オウ系のものがあげられる。

【0024】さらに、光安定剤としては、例えばビス (2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピペリジン) セ バケイト、ジメチルー1 (2-ヒドロキシエチル)-4 -ヒドロキシル-2, 2, 6, 6-テトラメチルビベリ ジンとコハク酸の縮合物、ポリ[{6-(1, 1, 3, 3-テトラメチルブチル) アミノー1、3,5-トリア **- ジン-2,4-ジイル}((2,2、6,6-テトラメ** チルー4-ピペリジル)イミノ} ヘキサメチレン **{(2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピペリジル)** イミノ $\}$]、N、N' -ビス(3 -アミノブロビル)エ チレンジアミン-2, 4-ビス[N-ブチル-N-(1、2, 2、6, 6-ペンタメチル-4-ピペリジ ル) アミノ] - 6 - クロロ- 1, 3, 5 - トリアジン縮 台物等があげられる。

【0025】本発明のポリプロピレン樹脂組成物は、そ の他にその改賢の目的として、他の添加剤、例えば離型 40 剤、帯電防止剤、可塑剤、難燃剤、滑剤、銅害防止剤、 有機もしくは無機の顔料およびその分散剤等を添加する ことができる。前記の各種添加剤や顔料は、各成分の混 合時に添加するのが一般的であるが、高濃度のマスター バッチを予め作成しておき射出成形時に後ブレンドして もよい。

【0026】[3]配合割合

前述したような各種成分の配合割合は、(A)エチレン - プロピレンブロック共重合体が54~65重量%であ り、(B) 熱可塑性エラストマーが17~24重量%で

(5)

特開平11-189699

(A) エチレン・プロピレンブロック共宣合体が54章 量%未満では得られる組成物の剛性、耐熱性、硬度等が低下しやすく、一方、65重量%を超えると強度、延性等が低下する。また、(B) 熱可塑性エラストマーが17重量%未満では脆化温度が高く、耐衡製性が低下し、一方、24章量%を超えると強度、剛性、耐熱性、硬度等が低下する。さらに、(C) タルクが15章量%未満では剛性、耐熱性が低下し、一方、25章量%を超えると延性が低下する。

【0027】[4]製造方法

本発明のポリプロピレン樹脂組成物は、前記の各種の成分を予めドライブレンドした後、1軸押出機、2軸押出※

* 機、バンバリーミキサー、ニーダー等に供給し、180~300℃、好ましくは190~210℃で溶融混練することによって製造する。

[0028]

【実施例】本発明を以下の実施例および比較例により、 さらに詳細に説明するが、本発明はこれらに限定される ものではない。なお、原料となる樹脂及びタルクは、以 下のものを使用した。

【0029】[1]エチレンープロビレンプロック共**室** 10 合体 (BPP)

[表1]

BPP	MFR	IPF	木モPPのMFR	.Ov	Gv
Ð	95	99	200	9	50
2	115	99	240	9	45
3	90	97	190	9	45
Æ	120	99	170	6	50
⑤	110	99	160	7	55
(50	99	150	9	50
Ø	65	95	200	9	50
(1)	65	99	130	9	50
(B)	120	89	160	4	55

(1) MFR: ASTM D1238により230℃、

2. 16 k g 荷重で測定(単位は g / 10分)。

(2) C v: エチレンープロピレンブロック共重合体中のエチレンープロピレン共重合体部分(常温キシレン可溶部分)の含有量(単位は重量%)。

※レン含有量(単位は重量%)。

(4) IPF: 11C-NMRスペクトル分析法による。

【0030】〔2〕熱可塑性エラストマー

(1) SEBS

【表2】

(3) Gv:エチレンープロピレン共重合体部分のエチ※30

グレード名	MFR	PS%	タイプ	製造会社
G1652	1.6	29	SEBS	シェル化学
G1657	8	1\$	SEBS	シェル化学
H1042	5	30	\$EB\$	旭化成工業
H1052	12	20	SEBS	旭化成工業

【0031】(2)比較のためのオレフィン系熱可塑性 ★【表3】

エラストマー

グレード名	MFR	C2%	タイプ	製造会社
EP961\$P	8.0	77	EPR	日本合成ゴム
EBM2011P	1	80	EBR	日本合成ゴム

【0032】 [3] タルク: MT5D ; 富士タルク製 (レーザー散乱法による平均粒子径=4.5 μm) 【0033】実施例1~13、比較例1~11 前記の各原料を表4~表5に示す割合で配合し、スーパーミキサーでドライブレンド後、連続混練機(神戸製鋼製2FCM、L/D=5) に投入し200℃、800 r

pm. 吐出量80 kg/hrで混練し、ペレットを得た。プレンド時には酸化防止剤として Ir 1010 (チバガイギー製)とMark 2112 (旭電化製)を各0.1phrずつ添加した。

【0034】次に、得られた各ペレットを射出成形機 (新潟鉄工製 NN350/シリンダー温度210℃、

10

金型温度 3.0%)により射出成形して物性測定用の試験 片を得た。このようにして得られた各試験片に対して、 次の物性測定及び各試験を行い、その結果を表4~表5 に示す。さらに、 $t=2...5\,\mathrm{mm}$ の自動車パンパー(フ ロント用:全長約 $2...4\,\mathrm{m}$)の金型を用いて充填状況 $3...4\,\mathrm{m}$)の金型を用いて充填せ

* よび成形後の外費について評価を行った結果(宇部興産 製 3500 t 縦型射出成形機/シリンダー温度220 ℃ 金型40℃の条件で成形)を表4~表5に示す。 【0035】

【表4】

	895		4 報	AT SERS		ž	MTED	AFR.	引張降伏強度	曲げ海体型		23.C(ZOD		HDT(18.5kg)	ロックウェル収度	数た治院	144000		是	20年	12
-	4	44 Pa	植機	wt\$6	12.50	* PW	w196	11/10min	(APa	MPa	MP MP	5 C	س / ر مر	ပ •	度 Rλ∜−β	و				_	
知能型1	€	69	G1652	20			20	45	92	1900	ĝ	\$2	45	78	\$5 2	-27	620	良好	良好	8	
美施舰2	0	60	G1652	10	Q1667	Q1	QZ	25	ķ	1850	87	360	50	и	78	-32	0\$3	中国	仓杆	28	
案施例3	(D)	65	G1662	24			12	04	র	1800	22	430	95	74	74	\$	OF S	良好	砂砂	88	
東指導	(\$9	G1652	17			•	\$	23	2100	33	190	32	11	888	-20	髮	A.A.	宝	83	
米版例 5	Θ	65	G1652	07			15	42	12	0081	Œ	0¢2	\$	R	85	62-	25	法区	18	_	
米格图6	Θ	8	G1652	8			25	ē	21	2100	8	25.0	43	82	82	-23	ş	本	宏盛	6	
400000	⊖	6 0	91657	2			83	95	R	2000	83	297	32	£	ž	57	2	海河	海	28	
米等型3	Э	\$	H1042	ន			R	8	23	1900	೩	250	\$	22	ĸ	æ	8	400	30.00	82	
東雄何9	⊖	8	M1052	22			20	156	SZ.	900	62	290	=	32	æ	25,	8	京	英	88	
•	-	8	G1852	2			92		18	906	28	ê	\$	2	2	*7	916	数值	20.00	60	Ì
実監例10 実施例11	8	8	G1852	8			g	\$	×	0061	\$2	ğ	\$	E	82	87	ÇŞ	次位	本 國	28	
吳隆倒12	€	8	G1652	å			Q	18	21	0061	83	920	*	82	25	e,	080	418	24.05	20	
案66年13	_	g	G1862	\$	i		2	2	ā	1950	ន	83	₹	2	8	32	9	*	2	•	

.

[0036]

11

* *【表5】

			比較例1	比较例2	1.02.000	1.48(B)[4	比較例	比較例6	比较制	比较的	比較例9	比較的10 比較的	比較例1
-	000	福斯	@	0	8	•	Œ	Φ	Œ.	Φ	Φ	Ф	(b)
		wt%	6 0	9	60	60	CSS	99	56	S	g	æ	55
K 4		極類	G1652	G1652	G1652	G1852	G1652	EP961SP	EP961SP EP961SP	G1652	G1852	G1652	G1652
	ď	wt%	20	90	20	20	9	₽	20	8	9	25	753
計		種類					EP9618P	GDM2011P					
3		w1%		-			9	9					
	MTSD	vrt96	20	30	92	20	æ	ន	50	æ	22	02	8
	MFR	g/10min	31	43	38	25	40	37	95	6 %	88	38	46
	引張降快強度	MPa	22	18	21	21	21	Ø	2[91	25	<u>8</u>	Z
	由了學供多	MPa	1850	1700	1900	0901	9006	2050	8050	900	2600	1300	2800
2	曲げ強度	MPa	30	29	29	88	82	8	53	24	34	27	32
<u> </u>	23,01200	سارا	330	240	250	180	98	120	æ	530	100	85	120
3 #1	-30°CIZ0D	J/m	48	43	43	35	40	35	88	8	53	\$	8
	HDT(18.5kg)	ပ္	78	76	38	81	T.	75	78	S.	88	5	87
	ロックエル硬度	RXゲール	엻	88	82	82	81	81	ato	88	<u> </u>	6 7	93
	配作過度	ပ္	-30	-28	-27	-12	01-	-2	9	-40	0	9	-10
	与16元 年		680	540	680	740	092	760	750	740	经	ಜಿಂ	950
<u> </u>	充填性		未充值	数型	未完填	泉路	负贷	47	£4	米光焰	(S)	杂杂	克斯
-27	外觀		70-7-9	良好	块 ^也	6-2-06	南 群	東京	草	6-2-06	70-7-5	公司	4-2-06
42	的筆便底	.	В	48	8	28	8	8	5	8	岳	\$	8
多和	-20°C裕威密 體末數		非磁器	非破壞	非酸康	部	1000年	极	器	华景家	## ##	李敬福	野台
l										1]

【0037】(1) MFR: ASTM D1238により230℃、2. 16 kg荷重で測定(単位はg/10分).

- (2) 引張降状強度: ASTM D638により測定 (単位はMPa)。
- (3)曲げ弾性率: ASTM D790により測定(単位はMPa)。
- (4)曲げ強度:ASTM D790により測定(単位はMPa)。
- (5) | z o d 衝撃強度: ASTM D256により2 3℃及び-30℃で測定(単位はJ/m)。
- (6) 熱変形温度 (HDT): ASTM D648により18.5 kg/cm³で測定 (単位は℃)。
- 50 (7) ロックウエル硬度: ASTM D785により測

定(スケールはR)。

(8) 脆化温度:ASTM D746により測定(単位

13

(9) b軸配向:射出成形により得られたASTM1号 ダンベル試験片の中央部付近の広角X線回折を行う。そ の散乱スペクトルの2 θ =13.93に(040)面に 起因するピーク強度と20=16.68に(110)面 に起因するビーク強度の比から求めた。

【0038】(10)鉛筆硬度(耐傷付性)

成形後23℃にて、72時間以上放置したサンブルで行 う。サンブルを水平な台の上に固定し、約45度の角度 で鉛筆を持ち、芯が折れない程度にできる限り強く(約 3 Kg f) サンブル表面に強く押しつけながら、試験者 の前方に均一速度(約1cm/s)で約1cm押し出し てサンプル表面を引っかく。1回引っかくごとに鉛筆の 芯先端を新たに研いで、同一硬度記号の鉛筆で5回ずつ 試験を繰り返す。5回のうち2回以上傷(鉛筆の跡が明 瞭に見えるもの) がついた 1 段階下の硬度記号を材料の 鉛筆硬度とした。但し、試験用鉛筆はJIS S 60 () 6に規定するものを用い、鉛筆の硬度は硬度記号の9 Hが、最も硬く、6 Bが最も軟らかいものとし、硬い方 を上位とする。また、鉛筆は削って芯を円柱状に約3 m m露出させ、次に硬い平らな面で研磨紙(最大粒子径4 6 μ m以下のもの) に芯を直角に当てて円を描きながら 静かに研ぎ、先端が平らで角が鋭くなるようにする。経 験的に鉛筆硬度が2B以上であれば耐傷付性は問題無い と判断される。

【0039】(11)-20℃落鍾衝撃試験(耐衝撃

射出成形品の耐衝撃性の評価として - 20℃での落錘筒 撃試験は重さ10Kg、直径10cmの半球状の撃芯を 1 mの高さより落下させその破壊形態を確認した。

(12) 充填性:成形品の目視により、未充填、ひけ、 ばりを観察した。いずれにも該当しないものを良好とし* *た。

(13)外観:目視にて、フローマークの有無を観察し

【()()4()】表4~表5より明らかなように本発明の実 施例1~13の組成物は、b軸配向が720以上となり 良好な機械物性を示し、得られた射出成形による大型薄 肉部品の成形性及び外観も良く、成形品の表面硬度及び 衝撃強度も優れていた。

【0041】これに対して比較例の組成物はり軸配向が 射出成形品の耐傷付性の評価として鉛筆硬度試験は射出 10 720未満であるか、表面硬度、HDT、耐傷付性、衝 撃強度等が悪いか、またはMFRが不足し成形性が十分 でない。比較例1では、エチレン=プロピレンブロック 共重合体のMFRが低いため組成物のMFRが請求範囲 からはずれ、薄肉成形において充填不十分であった。比 較例2では、エチレンープロピレンプロック共重合体の。 立体規則性が低いため剛性や表面高度が不足し、製品の 耐傷付性が問題となる。比較例3では、エチレン=プロ ピレンブロック共宣合体のホモPPのMFRが低く薄肉 成形において充填不十分であった。比較例4 は、エチレ ン-プロピレンブロック共重合体の共重合部分の割合が 少ないため物性が悪く成形外観も良くない。比較例5 ~ 7は、熱可塑性エラストマーとしてエチレンーαーオレ フィン共重合体を用いたため脆化温度が高く低温耐衝撃 性が不足していることを示している。また、比較例8~ 11は、エチレンープロピレンプロック共重合体や熱可 塑性エラストマーの割合が請求範囲からはずれると物 性、成形性が低下することを示している。

[0042]

【発明の効果】本発明のポリプロピレン樹脂組成物は、 30 成形性に優れ、かつ機械物性も良好なバランスを有する ものである。従って、射出成形条件の幅を広げることが できるために、特に薄肉大型製品の成形が容易になる。 したがって、自動車用部品の内外装材、家電部品等の工 業材料の射出成形によって得られる製品において有用で

フロントページの続き

(72)発明者 村山 三弘

三重県四日市市東邦町1番地 日本ポリケ ム株式会社四日市技術センター内

(72)発明者 藤田 祐二

三重県四日市市東邦町1番地 日本ポリケ ム株式会社四日市技術センター内

(72)発明者 永井 隆之

愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動 車株式会社内

(72)発明者 野村 孝夫

愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動 車株式会社内

(72)発明者 松田 雅敏

愛知県豊田市トヨタ町1番地 車株式会社内

(72)発明者 鬼頭 修

愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動 事株式会社内

(9)

特開平11-189699

(72)発明者 岩井 久幸 愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動 車株式会社内